### Preparation for improving the blood supply containing hard magnetic particles

Patent number:

DE4325071 1995-01-26

Publication date: Inventor:

ZASTROW LEONHARD PROF DR (DE); STANZL

KLAUS DR (DE); GOLZ KARIN DIPL ING (DE); HUELSENBERG DAGMAR PROF DR (DE)

Applicant:

LANCASTER GROUP AG (DE)

Classification:

- international: A61K9/127; A61K33/26; A61N1/40; A61K9/127;

A61K33/26; A61N1/40; (IPC1-7): A61K33/26

- european:

A61K7/06A; A61K7/48A; A61K7/48Z5C; A61K9/127;

A61K33/26; A61N1/40T2

Application number: DE19934325071 19930719 Priority number(s): DE19934325071 19930719

Also published as:

William EF US BF EF

WO9503061 (A1) EP0710113 (A1) US5800835 (A1) BR9406299 (A) EP0710113 (B1)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for DE4325071
Abstract of corresponding document: **US5800835** 

PCT No. PCT/DE94/00879 Sec. 371 Date Sep. 5, 1995 Sec. 102(e) Date Sep. 5, 1995 PCT Filed Jul. 19, 1994 PCT Pub. No. WO95/03061 PCT Pub. Date Feb. 2, 1995The invention relates to a preparation for improving the blood supply. The problem with prior art preparations or processes resides in the fact that soft magnetic components had to be introduced into the body in capsule form or a magnetic field had to be applied after the application of demagnetized particles to the skin. The purpose of the invention is to provide a novel preparation for improving the blood supply in which special hard magnetic particles are used. According to the invention, the preparation for improving the blood supply consists of a pharmaceutically or cosmetically acceptable medium and possibly further additives containing finely distributed hard magnetic single-grade particles with a high coercitive field intensity and grain sizes in the range of 600 to 1200 nm. Dispersions of this preparation exhibit no aggregation of the hard magnetic particles. The preferred use is in the cosmetic and dermatological field.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



# ® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

# <sup>®</sup> Offenlegungsschrift<sup>®</sup> DE 43 25 071 A 1

6) Int. Cl.6: A 61 K 33/26



DEUTSCHES
PATENTAMT

Aktenzeichen:
 Anmeldetag:

P 43 25 071.8 19. 7. 93

Offenlegungstag:

26. 1.95

7 Anmelder:

Lancaster Group AG, 67059 Ludwigshafen, DE

(74) Vertreter:

Felke, H.; Walter, W., Pat.-Anwälte, 10367 Berlin

② Erfinder:

Zastrow, Leonhard, Prof. Dr., 12683 Berlin, DE; Stanzi, Klaus, Dr., 56323 Waldesch, DE; Golz, Karin, Dipl.-Ing., 13187 Berlin, DE; Hülsenberg, Dagmar, Prof. Dr., 98693 Ilmenau, DE

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (4) Präparat zur Durchblutungsförderung
- Die Erfindung betrifft ein Präparat zur Durchblutungsförderung. Das Problem bei bisher bekannten Präparaten oder Verfahren besteht darin, daß weichmagnetische Bestandteile in den Körper in verkapselter Form eingebracht wurden oder ein Magnetfeld nach Aufbringen von entmagnetisierter Teilchen auf die Haut angelegt werden mußte. Erfindungsaufgabe ist die Bereitstellung eines neuen Präparates zur Durchblutungsförderung, bei dem besondere hartmagnetische Teilchen eingesetzt werden. Erfindungsgemäß besteht das Präparat zur Durchblutungsförderung aus einem pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbaren Trägerstoff und gegebenenfalls zusätzlichen Additiven und darin fein verteilten hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm. Dispersionen dieses Präparates zeigen keine Aggregation der hartmagnetischen Teilchen. Die bevorzugte Anwendung ist auf kosmetischem und dermatologischem Gebiet.

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Präparat zur Durchblutungsförderung.

Die Förderung der Durchblutung der Haut ist eine Aufgabe, für deren Lösung bereits eine Reihe von Forschungsergebnissen bekanntgeworden und bei der unterschiedliche Wege eingeschlagen worden sind. Dabei ist insbesondere in den letzten Jahren auch der Einfluß magnetischer Kräfte verstärkt untersucht worden.

Es wurde u. a. der Einsatz gepulster elektromagnetischer Felder als potentiell nützliche Therapie für die postchirurgische Schmerz- und Ödembehandlung in einer Studie untersucht (Mayrovitz, H.N., Larsen, P.B., WOUNDS, Vol. 4, Nr. 5, 197 (1992).

Aus Beauty Forum 2/93, Seite 46 ist der Einsatz eines Stiftes bekannt, den der Anwender über die Haut gleiten läßt, und bei dem ein Magnetfeld auf die Hautoberfläche einwirkt. Nach Aussage des Herstellers sollen nicht mehr voll funktionsfähige Zellen auf Basis eines 20 Magnetfeldes stimuliert werden, wodurch ein Selbstheilungsprozeß in Gang gesetzt und die Haut wieder fest und elastisch werden soll.

Weiterhin wurde der Einsatz magnetischer polymerer Teilchen, an die teilweise pharmakologisch wirksame 25 Verbindungen angekoppelt sind, z. B. in der US-A-4501726, US-A-4335094 und US-A-5039559 beschrieben. In diesen Patentbeschreibungen wurden weichmagnetische Ferrit-Teilchen oder Ferro-Aluminate mit polymeren Materialien verkapselt und in den Körper 30 eingebracht.

Ein magnetisches kosmetisches Präparat ist in der JP-A-4-108710 (Yoko Shiga) beschrieben. Dort werden ferromagnetische Substanzen wie z. B. Magnetit, Mangan-Zink-Ferrit (alles weichmagnetische Ferrite) in ent- 35 magnetisiertem Zustand in einem kosmetischen Präparat verteilt und das Präparat nach der kosmetischen Anwendung auf der Haut magnetisiert. Diese Anwendungsform soll eine durchblutungsfördernde Wirkung haben, im Tierversuch bei 0,1% Magnetitanteil eine um 40 3,4% erhöhte Durchblutung. Weitere Angaben sind in der Schrift nicht enthalten.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein neues Präparat mit wesentlich verbesserter durchblutungsfördernder Wirkung bereitzustellen.

Erfindungsgemäß enthält das Präparat zur Durchblutungsförderung einen pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbaren Trägerstoff sowie gegebenenfalls für die Formulierung übliche Additive und darin fein verteilte tivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm.

Unter dem Begriff "Einbereichsteilchen" werden Einkristalle mit von Hause aus einheitlicher magnetischer Orientierung verstanden. Besonders bevorzugt in der 55 vorliegenden Erfindung als hartmagnetische Einbereichsteilchen sind Barium- oder Strontiumhexaferrite, die vorteilhafterweise nicht dotiert sind. Die Herstellung dieser undotierten Barium- oder Strontiumhexaferrite erfolgt nach bekannten Verfahren, z. B. nach der 60 Glaskristallisationstechnik durch Züchtung von Einkristallen aus einer abgeschreckten Glasschmelze. Ein geeignetes Glas dafür befindet sich im Dreistoffsystem BaO-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Es setzt sich vorteilhaft zusammen aus 20 bis 50 Gew.-% Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 30 bis 50 Gew.-% BaO und 65 20 bis 50 Gew.-% B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Das Durchmesser/Dickenverhältnis der Kristalle von Bariumhexaferrit oder Strontiumhexaferrit liegt im allgemeinen bei 3:1 bis 10:1.

Die Korngrößen der Einbereichsteilchen liegen vorzugsweise im Bereich von 750 bis 1000 nm, insbesondere im Bereich von 800 bis 950 nm. In diesem Bereich haben die Teilchen ein besonders vorteilhafte große Koerzitivfeldstärke. Die Koerzitivfeldstärke liegt vorteilhaft im Bereich von 3000 bis 5000 Oersted, vorzugsweise im Bereich von 4000 bis 5000 Oersted; sie kann jedoch auch darüber liegen.

Die erfindungsgemäßen Einbereichsteilchen lassen sich in einem pharmazeutisch/kosmetisch annehmbaren Trägerstoff und in Additiven mit den üblichen Verfahren sehr gut dispergieren, und es kommt in der Dispersion zu keinen oder nur unwesentlichen Aggregationen. Dies ist besonders überraschend, da aus allen Veröffentlichungen des Standes der Technik hervorgeht, daß dauermagnetische d. h. hartmagnetische Teilchen stets zur Aggregation neigen und daher mit bestimmten organischen Polymeren oder anorganischen Stoffen in eine Dispersion eingebracht werden müssen, wobei die Funktion dieser anorganischen oder organischen Zusätze als eine Gittersubstanz, in die die hartmagnetischen Teilchen eingelagert werden, oder infolge Ankopplung an diese Zusatzstoffe erfolgt und damit eine Aggregation vermieden wird. Dies ist in der vorliegenden Erfindung nicht erforderlich, und man erhält allein mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen, insbesondere mit den nach der Glaskristallisationstechnik hergestellten Barium- oder Strontiumhexaferriten eine Dispersion, die gegebenenfalls unter Zusatz bestimmter Dispergierhilfsmittel problemlos eine stabile Dispersion ergibt

Die neuen Präparate zeigen eine ausgezeichnete durchblutungsfördernde Wirkung. Sie können z. B. mit Hilfe üblicher kosmetischer oder dermatologischer Trägerstoffe zu einem auf die Haut aufzutragenden Mittel verarbeitet werden oder auch in enterale oder parenterale Verarbeitungsformen nach üblichen Techniken und mit den üblichen Trägersystemen überführt werden. Beim Einsatz auf der Haut werden beispielsweise die beim medizinischen Gebrauch herkömmlicher Vasodilatantien auf tretenden Rötungen oder Hautirritationen und Augenreizungen vermieden, was einen erheblichen Vorteil in der praktischen Anwendung dermatologischer Präparate darstellt. Infolge der durchblutungsfördernden Wirkung ist auch eine Haarwuchs-stimuliernde Wirksamkeit bei entsprechenden Konzentrationen zu beobachten.

Der Anteil der erfindungsgemäßen hartmagnetischen hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzi- 50 Einbereichsteilchen in der Dispersion liegt im allgemeinen im Bereich von 0,01 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise im Bereich von 0,01 bis 15 Gew.-%, insbesondere im Bereich von 0,01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Dispersion.

> Erfindungsgemäß besonders vorteilhaft für die dermale/kosmetische Anwendung ist es, wenn die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in Kombination mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten vorliegen, die aus Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 bis 100 % (Gewicht/Volumen) bestehen gemäß der DE 42 21 255, auf die Bezug genommen wird. Dabei haben die asymmetrischen lamellaren Aggregate eine Hautpenetrierung in Abhängigkeit von kritischen Löslichkeitstemperaturen der angewandten Fluorcarbone oder Fluorcarbongemische. Mit einer solchen Kombination wird ein Additionseffekt und teilweise ein synergistischer Effekt

4

hinsichtlich der Sauerstoffversorgung der Haut erzielt. Mit Hilfe der asymmetrischen lamellaren Aggregate werden die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in verkapselter Form in die Hautoberfläche eingebracht und üben infolge ihrer Magnetkraft eine Sogwirkung auf die im Blut befindlichen Hämoglobinpartikel aus, die bis in die Spitzen der letzten Blutkapillaren "gezogen" werden. Dadurch wird eine höhere Versorgung der Haut mit Sauerstoff erreicht, was durch den von außen in die Haut hereingetragenen Sauerstoff mit Hilfe der asymmetrischen lamellaren Aggregate noch verstärkt wird.

Die für die asymmetrischen lamellaren Aggregate eingesetzten Phospholipide sind vorteilhaft ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipiden, wie Sojalecithin und Eilecithin, sowie den synthetischen Phospholipiden und/oder teilhydrierten Phospholipiden.

Besonders vorteilhaft ist es, wenn die verwendete Lipidfraktion Phophatidylcholin in sehr hohen Anteilen 20 enthält, insbesondere in Anteilen von 70 bis 99 Gewichts-%. Neben Phosphatidylcholin können auch Lysolecithin im Konzentrationsbereich von 1 bis 10 Gewichts-% vorhanden sein.

Zur Erreichung einer langsamen Hautpenetrierung 25 können Fluorcarbone oder Flourcarbongemische mit einer höheren kritischen Löslichkeitstemperatur enthalten sein.

Unter dem hier verwendeten Begriff "Fluorcarbone" werden perfluorierte oder hochfluorierte Kohlenstoffverbindungen oder Gemische verstanden, die in der Lage sind, Gase wie Sauerstoff und Kohlendioxid zu transportieren. Hochfluorierte Kohlenwasserstoffverbindungen sind im Sinne dieser Erfindung solche, bei denen die meisten Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind, so daß bei weiterem Ersatz nicht notwendigerweise die Fähigkeit zum Gastransport erhöht wird. Dies wird meist dann erreicht, wenn etwa bis zu 90% der Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind. Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Fluoratome, bei denen wenigstens 95% der Wasserstoffatome ersetzt sind, bevorzugter 98% und am bevorzugtesten 100%.

Es können eine Vielzahl von Fluorcarbonen eingesetzt werden, z. B. aliphatische geradkettige und verzweigte Fluoralkane, mono- oder bicyclische und gegebenenfalls fluoralkylsubstituierte Fluorcycloalkane, perfluorierte aliphatische oder dicyclische Amine, Bis-(perfluoralkyl)-Ethene, Perfluorpolyether oder deren Gemische. Besonders bevorzugt sind solche Fluorcarbone wie Perfluordecalin, F-Butyltetrahydrofuran, Perfluortributylamin, Perfluoroctylbromid, Bis-Fluor(butyl)ethen oder Bis-Fluor(hexyl)ethen oder C<sub>6</sub>-C<sub>9</sub>-Perfluoralkane.

Wie bereits ausgeführt, können neben Phosphatidylcholin auch Lysolecithine eingesetzt werden und/oder geladene Phospholipide wie Phosphatidylethanolamin, n-Acetylphosphatidylethanolamin oder Phosphatidsäure im Konzentrationsbereich von 0,1 bis 30 Gewichts-%.

Gewünschtenfalls können die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit einer Schicht überzogen werden, die die Koerzitivfeldstärke nur wenig verringert, jedoch den Austritt von Barium- und/oder Strontiumionen verhindert oder hemmt. Dies kann dann erforderlich sein, wenn die Notwendigkeit besteht, nur solche Präparate einzusetzen, bei denen eine Auslaugung von Bariumoder Strontiumionen über einen bestimmten Zeitraum als Forderung der Gesundheitsbehörde vermieden wer-

den soll. Hierfür kommen z.B. solche anorganischen Stoffe wie Titandioxid, Zirkondioxid oder Hydroxylapatit in Frage. Es können jedoch auch andere Stoffe eingesetzt werden, sofern sie die gleiche Funktion erfüllen, d.h. den Austritt von Barium- oder Strontiumionen durch Kochen mit Salzsäure über einen Zeitraum von dreißig Minuten unter dem zulässigen Wert zu halten.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung des Präparates. Das Verfahren besteht darin, daß die magnetischen Einbereichsteilchen gegebenenfalls unter Zusatz eines Dispergierhilfsmittels in einem üblichen Träger für pharmazeutische oder kosmetische Präparate und gegebenenfalls weiteren Additiven dispergiert werden mit Hilfe von Vorrichtungen mit Scherwirkung oder mit Ultraschallwirkung, z. B. bei Umdrehungszahlen im Bereich von 10 000 bis 27 000 U/min höher. Die Teilchengröße der hartmagnetischen Einbereichsteilchen liegt dabei im Bereich von 600 bis 1200 nm. Überraschenderweise erhält man dabei eine stabile Dispersion ohne die Bildung von normalerweise zu erwartenden Aggregaten und vermeidet damit ein Verklumpen des Endproduktes. Das ist für die kosmetische/dermatologische Anwendung wichtig, für die parenterale, z. B. intravenöse Verabreichung ist es zwingend, um ein stabiles kolloiddisperses System zu gewährleisten. Die für letztere Applikationsform notwendige Verarbeitung mit z. B. polymeren Stoffen wird erfindungsgemäß vermieden.

Für den Fall, daß die erfindungsgemäßen hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten kombiniert werden sollen, erfolgt zuerst die Herstellung der asymmetrischen lamellaren Aggregate durch Voremulgierung von Fluorcarbonen in einer wäßrigen Phospholipidlösung bei etwa 12 000 bis 15 000 U/min. Daran schließt sich eine Hochdruckhomogenisierung zusammen mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen an, wobei entsprechende sphärische lamellare Strukturen entstehen. Zur Vermeidung von Autoxidationsprozessen im ungesättigten Säurerest nativer Lipide können Antioxidantien, z. B. α-Tocopherol zugesetzt werden. Der Fluorcarbongehalt und damit die Sauerstoffverfügbarkeit kann in breiten Grenzen variert werden.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung eines pharmazeutischen oder- kosmetischen Präparates zur Förderung der Durchblutung, indem eine Applikationsform für ein pharmazeutisches oder kosmetisches Präparat, bestehend aus einem Trägerstoff und gegebenenfalls weiteren Additiven und darin fein verteilten hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm in den Körper eingebracht oder auf die Haut aufgetragen wird. Dabei bestimmt die Menge der Einbereichsteilchen, die z.B. bei kosmetischer/dermaler Anwendung in die Haut eindringen und dort ein entsprechendes Magnetfeld aufbauen, die Wirkung hinsichtlich der Durchblutungsförderung. Die Ausnutzung der magnetischen Eigenschaften des Blutes zur Verbesserung der Blutzirkulation insbesondere in den feinen Kapillaren führt zu einer verbesserten Versorgung mit Sauerstoff, zu einer verbesserten Versorgung mit Nährstoffen und zu einem verbesserten Abtransport von Schlackestoffen. Dies führt zu einer Zurückbildung altersbedingter Falten der Haut, zu einer verbesserten Elastizität, zu einer Hautverjüngung und im Falle von Cellulite zu einem wesentlich verbesserten Krankheitsbild. Auch eine Haarwuchs-stimulierende Wirkung ist feststellbar.

Messungen unter physiologischen und konstanten Bedingungen zeigen, daß eine Steigerung der Mikrozirkulation von bis zu 200% erreicht werden konnte. Unter Mikrozirkulation wird die Hautdurchblutung im Kapillargefäßbereich verstanden. Dieses Ergebnis beweist die Überlegenheit der erfindungsgemäßen Präparate gegenüber den bisherigen Ergebnissen des Standes der Technik.

Ein zusätzlicher Effekt ist erreichbar, wenn bei pharwünschte Arzneimittel in die Präparation einbezogen werden. Dies kann auf übliche Weise erfolgen, besonders vorteilhaft jedoch zum Beispiel dadurch, daß ein Einschluß dieser pharmazeutisch wirksamen Verbindungen zusammen mit den hartmagnetischen Einbe- 15 vorliegen können. reichsteilchen in die asymmetrischen lamellaren Aggregate erfolgt und damit ein tiefes Eindringen in die Haut gewährleistet wird.

Als pharmazeutisch wirksame Verbindungen kommen in Betracht: pharmakologische Wirkstoffe in Form 20 von systemischen Wirkstoffen, einschließlich Cytostatika, Cancerostatika, Immunmodulatoren und Vakzinen, insbesondere solche der folgenden Gruppe: dermatologische Wirkstoffe, wie zum Beispiel Virustatika oder viruzide Arzneistoffe, Antimykotika, Heparine (z. B. He- 25 parin-Calcium, Heparin-Natrium, niedermolekulare Heparine), Antibiotika, Corticoide, Antiinfektiosia, Aknewirkstoffe, Lokalanästhetika, Antiphlogistika, Antihistaminika oder Antipsoriatika;

systemische Wirkstoffe, wie zum Beispiel nichtsteroida- 30 le Analgetika/Antirheumatika (z. B. Diclofenac-Natrium, Diclofenac-Diethylaminsalz, Etofenamat, Flufenaminsäure, 2-Hydroxyethylsalicylat, Ibuprofen, Indomethacin, Piroxicam), Opiatrezeptor-Agonisten und -Antagonisten (z. B. Buprenorphin, Fentanyl, Pentazocin, Pethi- 35 din, Tilidin, Tramadol, Naloxon), Histaminantagonisten (z. B. Bamipinlactat, Chlorphenoxamin-HCl, Clemastinhydrogenfumarat, Dimetindenmaleat, Pheniraminhydrogenmaleat), Insuline, regulatorische Peptide und ihre Hemmstoffe (z. B. Hypophysenvorderlappenhormone 40 und ihre Hemmstoffe, Hypophyenhinterlappenhormone, Hypothalamushormone), Sedativa/Hypnotika (z. B. Diazepam);

Wirkstoffe der Gruppe Cytostakika, Cancerostatika, Immunmodulatoren, Vakzine.

Ein bevorzugter dermatologischer Wirkstoff ist beispielsweise Rosmarinsäure oder ein anderer in Pflanzen vorkommender viruzider oder virustatischer Wirkstoff. Ein bevorzugter systemischer Wirkstoff ist beispielsweise ein niedermolekulares oder hochmolekulares Hepa- 50 rin, ein Oligopeptid oder ein Polypeptid.

Weitere bevorzugte Wirkstoffe sind Vitamine (E, A, B, C), Muramylpeptide, Doxorubicin, Gentamycin, Gramycidin, Dexamethason, Hydrocortison, Progesteron, Prednisolon bzw. davon abgeleitete Derivate und/oder 55 Säure- bzw. Basenadditionssalze sowie Melanin.

Mit relevanten Wirkstoffen und Wirkstoffkombinationen wird bei entsprechenden Indikationen eine antineoplastische Therapie, eine antimikrobielle und antivirale Therapie sowie weitere Therapieart möglich, die 60 infolge der verbesserten Sauerstoffversorgung der Haut mittels der erfindungsgemäßen Präparation auch zu einer verbesserten Aufnahme der pharmazeutischen Wirkstoffe führt und damit erfolgreicher wird.

Im allgemeinen sind die Wirkstoffmengen in thera- 65 peutischer Hinsicht sehr gering, so daß z. B. für den Fall löslicher Wirkstoffe Löslichkeiten von 0,5 bis 12 g/100 ml ausreichend für eine medizinische Anwen-

dung sind. Sollten diese Löslichkeiten nicht gegeben sein, so ist auch die Emulgierung über das Zusammenwirken von z. B. Fluorcarbon und Phospholipid unter Anwendung bekannter Verfahren möglich, um zu der entsprechenden galenischen Zusammensetzung zu gelangen. Daher sind die Wirkstoffe in der aus bisheriger medizinischer Sicht ausreichenden Menge in den neuen Träger einarbeitbar.

Als Träger für die hartmagnetischen Einbereichsteilmazeutischen z.B. dermatologischen Präparaten ge- 10 chen in einem kosmetischen Präparat können die für Seifen, Cremes, Lotionen, Emulsionen, Wässer, Auszüge, Pasten, Gele, Puder, Tinkturen üblichen Stoffe eingesetzt werden, wobei diese gegebenenfalls auch in Form eines Verbandes, eines Pflasters oder als Spray

> Die Erfindung soll nachstehend durch Beispiele näher erläutert werden. Die auf die kosmetische Anwendung bezogenen Beschreibungsabschnitte und Beispiele sollen jedoch keine Einschränkung der Erfindung darstellen. In der dazugehörigen Zeichnung bedeutet

Fig. 1 grafische Darstellung der Mikrozirkulation über die Zeit bei verschiedenen Testproben.

#### Beispiel 1

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Strontiumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol, Glycerin, destilliertes Wasser im Mischverhältnis 1:1:2 werden 5 Gewichtsprozente hartmagnetische Pulver aus Strontiumhexaferrit im Dickenverhältnis 5:1 vom Kornbereich 700-1000 nm zugegeben und homogenisiert. Dies erfolgt mit einem Turraxhomogenisator:

15 000 U/min über eine Zeit von 30 min.

#### Beispiel 2

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol und destilliertem Wasser im Mischverhältnis 1:1 werden 15 Gewichts-% hartmagnetische Pulver aus Bariumhexaferrit im Dikkenverhältnis 10:1 vom Kornbereich 600-800 nm zugegeben und homogenisiert.

Ultraschalldesingrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 40 min.

#### Beispiel 3

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol und destilliertem Wasser im Mischverhältnis 1:1 werden 30 Gewichts-% Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit im Verhältnis 1:1 zugegeben. Das Dickenverhältnis beträgt beim Strontiumferrit 4:1 und beim Bariumferrit 5:1. Das Kornspektrum toleriert zwischen 700 und 1000 nm.

Homogenisierungsparameter: Ultraschalldesingrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 45 min.

#### Beispiel 4.1

Herstellung von Liposomen mit hartmagnetischen

Pulvern aus Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit. In 29 Gewichts-% synthetisches Phosphorlipid und 1 Gewichts-% Lysolecithine werden 0,8 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dikkenverhältnis 6:1 Kornbereich 600-800 nm disper- 5 giert.

Turraxhomogenisator: 20 000 U/min. Zeit: 7 min.

Es ist als Austausch: 0,8 Gewichtsprozent Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß werden 10% Ethanol und q.s. dest. Wasser zuge- 15 Turraxhomogenisator: 27 000 U/min. geben.

Turraxhomogenisator: 15 000 U/min.

Zeit: 20 min.

#### Beispiel 4.2

Herstellung von Liposomen mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit

In 20 Gewichts-% teilhydrierten Phospholipiden, synthetischen Phospholipiden im Mischungsverhältnis 1:1 und 10 Gewichts-% Lysolecithine werden 70 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 7:1, Kornbereich 30 800-1000 nm dispergiert.

Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 30 min.

Es ist als Austausch: 70 Gewichts-% Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß 40 Ultraschalldesintegrator: 400 W werden 10% Ethanol und q. s. dest. Wasser zugegeben.

Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 70 min.

#### Beispiel 5

Herstellung von asymmetrischen lamellaren Aggregaten mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexa- 50 ferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 8 Gewichts-% Phosphorlipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt von 30 Gewichts-% Eilecithin werden 0,01 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus reich 750-900 nm dispergiert.

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min. Zeit: 5 min.

Es ist als Austausch: 0,01 Gewichts-% Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß folgt die Zugabe von 6,0 Gewichts-% Glycerin, 6 Gewichts-% Propylenglykol, 0,2 Gewichts-% mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbone und q.s. destilliertes Wasser.

8

Turraxhomogenisator: 25 000 U/min.

Zeit: 20 min.

#### Beispiel 6

Herstellung von asymmetrischen lamellaren Aggregaten mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 10 Gewichts-% Phosphorlipiden von 99 10 Gewichts-% Phosphatidylcholingehalt, Sojalecithin, werden 1,0 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 10:1, Kornbereich 800-950 nm dispergiert.

Zeit: 10 min.

Es ist als Austausch: 1,0 Gewichtsprozent Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß folgt die Zugabe von 6,0 Gewichts-% Glycerin, 6 Gewichts-% Propylenglykol, 50 Gewichts-% mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbone und q.s. destilliertes Wasser.

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min.

Zeit: 20 min.

#### Beispiel 7

Herstellung von Fluorcarbondispersion mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit

In 100 Gewichts-% sauerstoffbeladene Fluorcarbone werden 4,0 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 4:1, Kornbereich 850 — 1000 nm dispergiert.

Amplitude: 50 Zeit: 25 min.

Es ist als Austausch: 0.4 Gewichtsprozent Strontium-45 hexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich.

#### Beispiel 8

Herstellung von Fluorcarbondispersion mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 100 Gewichtsprozenten sauerstoffbeladene Fluor-Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 3:1, Kornbe- 55 carbone werden 60 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Strontiumhexaferrit im Dickenverhältnis 9:1. Kornbereich 900-1200 nm dispergiert.

> Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 60 min.

Es ist als Austausch 60 Gewichts-% Bariumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit:Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich.

9

#### Beispiel 9

#### 10 Beispiel 12

### Dermatologische Salbe

#### Dermatologische Tinktur

Phase A:	
Bienenwachs	8%
Lanolin synthetisch	10%
Phase B:	
Glycerin	10%
dest. H₂O	qs
Phase C:	
Fluorcarbondispersion	50%
nach Beispiel 7	

5	Glycerin	5%
	Propylenglykol	5%
	Wasser	q.s.
	Suspension mit hartmagn. Pulver nach Beispiel 1	1%
10		

Alle Rohstoffe werden bei Raumtemperatur in Wasser vermischt. Die Reihenfolge kann beliebig gewählt werden.

#### Herstellung

#### Beispiel 13

Phase A wird unter Rühren aus 65 C erhitzt. Phase B
wird ebenfalls auf 65°C erwärmt und bei Temperatur-
stabilität der Phase A unter Rühren zugegeben. Die
Homogenisierungszeit beträgt 10 Minuten. Danach er-
folgt die Abkühlungsphase. Ist die Temperatur von ≤
30°C ereicht, wird unter langsamen Rühren Phase C
zugegeben.

#### W/O Emulsion

8,2%

ulgatorsystem	

Die		
er-	20	Emulgatorsyste
1 ≤		bestehend aus:
e C		- Phosphorsäu
		Isopropylpalmi
		Paraffin
	25	Glycerin
		V

35

15

- Phosphorsäureester, Isopropylpalmitat Verhältnis 35%: 65% Paraffin

Paraffin 12,2%
Glycerin 5,3%
Konservierungsmittel 0,3%
Wasser q.s.
Dispersion mit hartmagn. Pulver 10,0%

nach Beispiel 5

#### Kaltherstellung

Die Rohstoffe werden der Reihe nach vermischt und anschließend ca. 10 Minuten homogenisiert.

#### Beispiel 10

#### Dermatologische Paste

Phase A:	
Cetyl Stearylalkohol	5%
Bienenwachs	15%
Lanolin synthetisch	20%
Phase B:	
Propylenglykol	5%
Glycerin	5%
dest. H <sub>2</sub> O	qs
Phase C:	
Fluorcarbondispersion	30%
nach Beispiel 6	

#### Beispiel 14

#### O/W Emulsion

#### Herstellung

Phase A wird unter Rühren auf 65°C erhitzt. Phase B wird ebenfalls auf 65°C erwärmt und bei Temperaturstabilität der Phase A unter Rühren zugegeben. Die Homogenisierungszeit beträgt 10 Minuten. Danach erfolgt die Abkühlungsphase. Ist die Temperatur von ≤30°C erreicht, wird unter langsamen Rühren Phase C zugegeben. 50

### Phase A: Glycerylsi Stearinga

Glycerylstearat	1,0%
Stearinsäure	2,0%
Kakaobutter	3,0%
Cetylalkohol	1,5%
Oleylalkohol	0,5%
Dimethiocon	1,0%
Dinatrium-EDTA	0,15%
Butylacetat-Hydroxytoluen	0,05%
Phase B:	•
dect Han	<b>~</b> C

50	Phase B:	
	dest. H <sub>2</sub> O	qs
	Carbomer	0,5
	Propylenglykol	3,5%
	Glycerin	2,5%
55	Konservierungsmittel	0,5%
	Phase C:	
	TEA	0,5%
	Phase D:	
60	Parfümöl	0,5%
	Dispersion mit hartmagn. Pulver gemäß Beispiel 5	5,0%

#### Beispiel 11

#### Dermatologische Paste

Glycerin	10%
Propylenglykol	5%
Fluorcarbondispersion	85%

Bei Raumtemperatur werden die Rohstoffe nacheinander vermischt.

#### Herstellung

Phase A wird unter Rühren auf 80°C erhitzt. Phase B wird ebenfalls auf 80°C erwärmt.

65

#### DE 43 25 071 A1

11 Beispiel 15 12

Beispiel 15
Kosmetisches Gel

## Beispiel 18 Haar-Kopfhautpackung

dest. Wasser Carbomer	q.s.% 0,6% 0.6%	5	dest. Wasser Cetylalkohol Phosphorsäureester	q.s. 3,0% 6.5%
TEA Konservierungsmittel Propylenglykol	0,3% 3,5%	10	Isopropylamid 1:1 Cocolglyceride O	3,5%
Glycerin Naturöl	4,0% 2,0%	10	Stearinsäure Glycerin	6,0% 5,0% 1,0%
Parfümöl Suspension mit hartmagn. Pulver	0,5% 2,5%		Lecithin Liposome nach Beispiel 4.1	20,0%

15

Herstellung/Kaltherstellung

gemäß Beispiel 2

Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel 15.

Wasser und Carbomer werden bei Raumtemperatur homogenisiert. Die Zugabe der restlichen Rohstoffe erfolgt in Reihenfolge unter Rühren.

Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel

15.

#### Beispiel 19

#### O/W Spezialemulsion

#### Grundlage Beispiel 16 Lotion 25 Phase A: 1,5% Cetearylalkohol 0,5% Cetearylalkohol und PEG-40 Castor Oil 3,0% Polyacrylsäure Mol 4 Mill. 0,5% Truthanolamin Verhältnis 1:1 2,0% 1,5% Cetyl-Stearylalkohol Hexyllaurat 2,0% 4,0% Dibutyladipat Propylglykol 1,5% 1,5% Oleylerucat Glycerin 1,0% Vitamin E Phase B: dest. Wasser Dest. Wasser q.s. q.s. 0,5% 35 Carbomer 0,3% Parfümöl Konservierungsmittel 0,3% Allantoin 0,2% Dispersion mit hartmagn. Pulver 3,5% Phase C: 0,3% TEA nach Beispiel 5 Phase D: 2,0% Aloe Vera Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel 3,0% Siliconoil 14. 0,5% D-Panthenol 2,0% Babassuoil Beispiel 17 45 Vitamin A Palmitat 1,0% 2.0% Olivenoil Haarwasser 0,3% Konservierungsmittel Asymmetrische lamellare Aggregate mit 15,0% dest. Wasser 0,05% hartmagnetischen Pulvern Carbomer 50 0,1% TEA 1,0% Vitamin B Die Herstellung erfolgt gemäß Beispiel 14. 2,0% Propylenglykol 0,5% Parfümöl Beispiel 20 1,5% Suspension mit hartmagn. Pulver 10,0% nach Beispiel 3 Aloe Vera Gel

Die Herstellung erfolgt nach Beispiel 11.

5,0%

10,0%

q.s. 55,0%

Algengel

dest. Wasser

magn. Pulver nach Beispiel 1

Ethanol

·		20	0/1 /11	
13			14	
Beispiel 21			Beispiel 24	
Beinserum			Dusch-Cremebad	
Phase A:		5	Natriumlaurylethersulfat	35,0%
Cetearyl Alkohol	3,5%		Glycerylstearat und Ceteareth-20	2,0%
Cetearyl Alkohol	1,0%		Verhältnis 1:1	•
Phase B:	•		Glycerylisostearat	3,0%
Carbomer	0,5%		Jojobaöl	1,0%
Dest. Wasser	q.s.	10	Konservierungsmittel	0,3%
Konservierungsmittel	0,3%		Parfümöl	0,3%
Phase C:	0,0 .0		Suspension mit hartmagnetischen	-,
TEA	0,5%		Pulvern nach Beispiel 1	1,5%
Phase D:	0,0 70	1.5		-,-
Aloe Vera	1,5%	15	Zu Herstellung werden die Rohstoffe b	ei Raumtem-
Liposome mit hartmagnetischen Pulvern	30,0%		peratur vermischt.	or readment
nach Ausführungsbeispiel 6	30,070		•	
		20	Beispiel 25	
Die Herstellung erfolgt nach Beispiel 14.		20	Make-up flüssig	
Beispiel 22			Emulgatorensystem	6,5%
<b>a</b> 1			bestehend aus:	
Shampoo		25	Cijeci jisicarai, Ceicarear 20,	
			Ceteareth-12, Cetearylalkohol,	
Phase A:			Cetylpalmitat in annähernd gleichen	
Natriumlaurylethersulfat	38,0%		Verhältnissen	
Monoethanolammoniumlaurylsulfat	10,0%		Glycerin	2,5%
Octamethylcyclotetrasiloxan	5,0%	30	Propylengiycol	1,5%
Jojobaöl	0,5%		Aloe Vera Extrakt	0,5%
dest. Wasser	q.s.		Vitamin E	1,0%
Konservierungsmittel	0,3%		Farben	3,5%
Fette	0,01%	35	Dispersion nach Beispiel 7 mit hartmagn.	10,5%
Parfümöl	0,5%		Pulvern	
Suspension mit hartmagnetischen Pulvern nach Beispiel 2	3,5%		Wasser	q.s.
		40	Die Herstellung entspricht Beispiel 14.	
Zur Herstellung werden die Rohstoffe is	m Wasser b			
Raumtemperatur vermischt.			Beispiel 26	
Beispiel 23			Lippenstift	
dekoratives Puder		45	Rizinusöl	0.5
denoralives i ddei			Bienenwachs	q.s. 13,0%
Talcum	q.s.		Carnaubawachs	8,5%
Kaolin	9,5%		Lanolin	5,0%
Magnesiumstearat	2,5%	50	Paraffin	3,0%
Magnesiumcarbonat	2,5%		Konservierungsmittel	0,05%
Zinkstearat	1,5%		Perlglanzpigmente	5,0%
Farbenkombination	3,5%			
je nach Farbton Suspension mit	5,0%		Dispersion mit hartmagnetischen Pulvern nach Beispiel 8	1,0%
hartmagnetischen Pulvern	J,J 70	55	Farbnigmente	3.0%

Zur Herstellung werden die Rohstoffe der Reihe nach homogen zusammengemischt.

je nach Farbton Suspension mit hartmagnetischen Pulvern

#### Herstellung

3,0%

Unter intensivem Rühren wird die Schmelze auf 80°C erhitzt. Die Zugabe der Pigmente erfolgt bei 60°C. Die Gießtemperatur liegt bei 60°C.

Farbpigmente

45

50

#### Beispiel 30

#### Beispiel 27

#### Gesichtsmaske

Emulgatorensystem	9,5%
bestehend aus:	
Polyglycerinester Verhältnis 2:1	
Stabilisatoren	
Paraffinum	12,0%
Glycerin	5,3%
Talcum	2,0%
Ton	1,0%
Konservierungsmittel	0,3%
dest. Wasser	q.s.
Dispersion mit hartmagnetischen	30%
Pulvern nach Beispiel 8	

Zur Herstellung werden die Rohstoffe bei Raumtem- 20 peratur der Reihe nach zugegeben und homogen vermischt.

#### Beispiel 28

#### Sonnenprodukt

Emulgatorensystem	10,5%,
bestehend aus:	
Phosphorsäureester Verhältnis 1:1	
Isopropylpalminat	
Palmitinsäureisopropylester	1,5%
Vaseline	5,5%
Paraffinum	5,0%
MgSO <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O	0,5%
Glycerin	1,5%
Talcum	2,0%
Konservierungsmittel	0,5%
UV-Filter	6,0%
TiO <sub>2</sub>	3,0%
dest. Wasser	q.s.
Dispersion mit hartmagn. Pulvern nach	
Beispiel 7	

Zur Herstellung werden die Rohstoffe bei Raumtemperatur der Reihe nach zugegeben und homogen vermischt.

#### Beispiel 29

#### pharmazeutisches Puder

Talcum	g.s.	55
Kaolin	15,5%	
Magnesiumstearat	5,0%	
Zinkoxid	2,0%	
Magnesiumcarbonat	2,0%	
Suspension mit hartmagn. Pulvern	1,5%	60
nach Beispiel 1.		

Zur Herstellung werden die Rohstoffe der Reihe nach homogen zusammengemischt.

Gemäß Beispiel 19 hergestellte kosmetische Präparate wurden einem Anwendungstest unterzogen, bei dem 5 die Mikrozirkulation der Haut nach Auftragen einer salbenförmigen Probe gemessen wurde.

Die Hautdurchblutung ergibt sich bekanntlich aus dem Produkt Blutfluß mal Gefäßvolumen. Die Kapillargefäße unterliegen neben der Vasodilatation und Kon-10 striktion einer pulsierenden Vasomotion, die als Kapillarpuls bezeichnet wird. Zur quantitativen Bestimmung der Mikrozirkulation wurde die Laser-Doppler-Flußmessung mit einem Periflux-Gerät (Perimet KB, Schweden) eingesetzt. Der 2 mW Helium-Neon-Laser wurde 15 über einen flexiblen Lichtleiter an die Meßstelle geleitet. Die Faseroptik wurde durch eine Halterung auf den Meßbereich fixiert, wobei eine Eindringtiefe des Laserlichtes in das Hautgewebe von 1,5 mm gewährleistet war. Gemessen wurde eine Spannung als Aus- und Eingangssignal, das als relatives Maß der Gewebedurchblutung direkt proportional dem Produkt aus Erythrozytenmenge und Erythrozytengeschwindigkeit ist. Mit dem Verfahren war eine kontinuierliche, berührungsfreie und quantitative Registrierung der Hautdurchblu-25 tung möglich. Da die Hauttemperatur einen großen Einfluß auf die kutane Mikrozirkulation beziehungsweise auf die Reaktionsfähigkeit der Kapillargefäße hat, mußten die Umgebungsbedingungen den physiologisch indifferenten Bereichen genähert und über den gesamten Versuchsdurchlauf konstant gehalten werden. Diese Versuchsbedingungen betrugen für Versuchspersonen 26 C + 1 und 36% ±1 relative Feuchte wobei die Versuchspersonen bereits dreißig Minuten vorher an diese Bedingungen angepaßt wurden. Nach einer Null-35 messung ließ man die Salbenproben im Überschuß drei-Big Minuten auf eine Hautfläche an der Unterarminnenseite einwirken. Das Signifikanzniveau betrug p < 0.05.

Bei den Versuchspersonen, die auf die aufgetragene Salbe reagierten, wurde eine Steigerung der Mikrozir40 kulation von bis zu 200% festgestellt. Gemäß Fig. 1
zeigt sich die über dem Ausgangswert M100 eine deutliche Erhöhung der Mikrozirkulation bei Proben mit Anteilen an hartmagnetischen Einbereichsteilchen, hier Probe M101.

#### Patentansprüche

- 1. Präparat zur Durchblutungsförderung, gekennzeichnet durch pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbare Trägerstoffe und/oder Additive und darin fein verteilte hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm.
- 2. Präparat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen Barium- und/oder Strontiumhexaferrite sind, vorzugsweise undotierte Barium und/oder Strontiumhexaferrite.
- 3. Präparat nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen aus Bariumhexaferrit bestehen.
- 4. Präparat nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke Barium- und/oder Strontiumhexaferrite sind, erzeugt nach der Glaskristallisationstechnik durch Züchtung von Einkristallen aus einer abgeschreckten Glasschmelze.

5. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Teilchengröße der Einbereichsteilchen in einem engen Bereich liegt, vorzugsweise im Bereich von 750 bis 1000 nm, insbesondere 800 bis 950 nm.

6. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit einer Schicht überzogen sind, die die Koerzitivfeldstärke nicht oder wenig verringert und die den Austritt von Bariumund/ oder Strontiumionen verhindert oder hemmt.

- 7. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen zur kosmetischen und dermatologischen Anwendung in Kombination vorliegen mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten, die aus Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 bis 100% (Gewicht/Volumen) bestehen, wobei die asymmetrischen lamellaren Aggregate eine Hautpenetrierung in Abhängigkeit von der kritischen Löslichkeitstemperatur der angewandten Fluorcarbone oder Fluorcarbongemische haben.
- 8. Präparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Phospholipide ausgewählt sind aus der Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipiden wie Sojalecithin und Eilecithin sowie synthetischen Phospholipiden und/oder teilhydrierten Phospholipiden.
- 9. Präparat nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß neben Phosphatidylcholin Lysolecithine im Konzentrationsbereich von 1 bis 10 Gew.-% vorhanden sind.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Präparates zur Durchblutungsförderung, dadurch gekennzeichnet, daß in pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbare Trägerstoffe und/oder Additive hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke 40 und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm durch Dispergierung eingearbeitet werden, gegebenenfalls unter Zusatz von für die Anwendung üblichen Dispergierhilfsmitteln.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß eine kosmetische oder dermatologische Formulierung hergestellt wird mit Anteilen der hartmagnetischen Einbereichsteilchen im Bereich von 0,01 bis 70 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse der Dispersion.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11 zur Herstellung eines kosmetischen oder dermatologischen Präparates, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in Kombination mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten, die aus 55 Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 ,bis 100% (Gewicht/Volumen) bestehen, in den Trägerstoff eingebracht werden.
- 13. Verwendung eines Präparates mit in einem pharmazeutisch annehmbaren Trägerstoff dispergierten hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm zur Durchblutungsförderung.
- 14. Verwendung eines kosmetischen oder dermatologischen Präparates zur Durchblutungsförderung

durch Auftragen auf die Haut von hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm, die in kosmetisch oder dermatologisch annehmbaren Trägerstoffen und gegebenenfalls Additiven dispergiert sind, wobei das System in einem für die kosmetische oder dermatologische Anwendung üblichen Träger wie Salben, Cremes, Lotionen, Wässer, alkoholische Auszüge, Pasten, Gele, Puder, Tinkturen verteilt oder gegebenenfalls auf einem Verband oder einem Pflaster oder als Spray vorliegt.

15. Verwendung nach Anspruch 14 eines kosmetischen oder dermatologischen Präparates zur gleichzeitigen Steuerung der Sauerstoffversorgung der Haut durch Auftragen eines Systems mit einem asymmetrischen lamellaren Sauerstoff-Carrier, enthaltend Phospholipide mit einem Phosphatidylcholingehalt von 30 bis 99 Gew.% und Fluorcarbone im Bereich von 0,2 bis 100% Gewicht/Volumen und hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm, wobei die Penetration in die Haut über die Carrier-Struktur der Phopholipid-Aggregate und die kritische Löslichkeitstemperatur der Fluorcarbone (in n-Hexan) gesteuert wird.

16. Verwendung nach Anspruch 13, 14 oder 15 zur zusätzlichen Versorgung mit pharmazeutisch wirksamen Verbindungen durch Applikation eines Systems nach Anspruch 1 oder 7, das zusätzlich pharmazeutisch wirksame Substanzen enthält.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

•

.

.

•

.

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: DE 43 25 071 A1 A 61 K 33/26 26. Januar 1995

### Mikrozirkulation % MW"

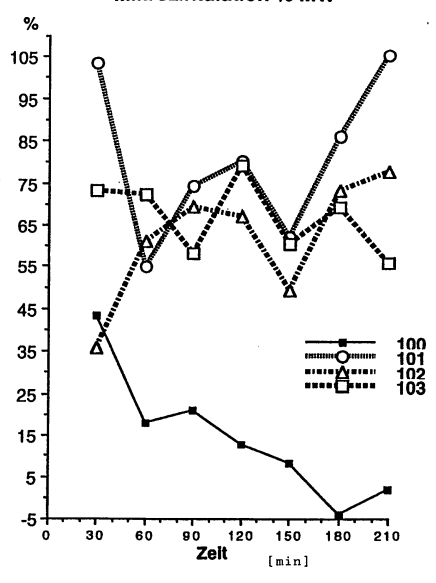


Fig. 1